

TC
UŞAK VALİLİĞİ
İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ
UŞAK ÜNİVERSİTESİ EĞİTİM VE ARAŞTIRMA HASTANESİ

SAYI : 4578601/934/ 1211
KONU : TEKLİF

10.10/2018

Hastanemiz Kardiyoloji Ünitesi ihtiyacı 2 klm mlz temini işi için aşağıda belirtilen malzemelere en düşük teklifi veren firmadan alımı yapılacağından, verebileceğiniz EN DÜŞÜK KDV HARIÇ birim fiyatlarınızı 12.10.2018 günü mesai bitimine kadar Hastanemizde olacak şekilde göndermenizi önemle rica ederim.

EK: 2 Adet Şartname

Levent BARDAK
İdari ve Mali İşl. Müdürü

TEL: 276.224 00 00 - 4333 DAHİLİ FAKS: 276.223 84 75

SIRA	ALIMI YAPILACAK MALZEMELER/İŞ	MİKTAR	BİRİM	BİRİM FİYAT	TOPLAM FİYATI
1	EL ALETİ VE CİHAZ YÜZEY DEZENFEKTANI PERASETİK ASİT SIVI	100	LİTRE		
2	EL ALETİ VE CİHAZ YÜZEY DEZENFEKTANI ENZİMATİK KONSANTRE	5	LİTRE		
				TOPLAM	

TEKLİF VEREN FİRMA

İSİM-İMZA

Doğrudan Temin Alımlarımız udh.gov.tr internet adresinden görülebilir.
Mail Adresimiz: udhdogrudantemin64@gmail.com

EL ALETİ VE CİHAZ YÜZEY DEZENFEKTANI ENZİMATİK KONSANTRE SIVI 5 LT

TEKNİK ŞARTNAMESİ

1. Ürün her türlü cerrahi medikal alet ve endoskopların işlem sonrası üzerinde bulunan kan doku protein yağ gibi organik yükü temizleyecek özelliğe sahip olmalıdır.
2. Aldehit tenol klor ve amin bileşikleri içermemelidir.
3. Ürün 3 enzimli olmalı protein bileşiklerini parçalamak için proteaz karbonhidrat bileşiklerini parçalamak için amila ve yağ bileşiklerini parçalamak için lipaz enzimleri, olmalı bunun yanında mikrobiyal etkinlik için didesdimethylammonium propionat, polyhexamethylene biguanid ve temizleme özelliği için yüzey aktif ajanlar bulunmalıdır.
4. Personeli çapraz kontaminasyondan korumak için 5 dk. Da bakterisidal (pseudomonas aeruginosa, MRSA, VRE dahil), tüberkilosidal , fungusidal, virüsidal, etkinliğe sahip olup, HIV, PRV, (HBV model virüs) ve BVDV (HCV model virüs) ' e karşı da etkinliği bulunmalıdır. Firma bu özellikleri karşıladığına dair uluslararası akredite laboratuvarlardan yapılmış mikrobiyolojik çalışma raporlarını vermelidir.
5. Enzimatik stabilesini 400C ye kadar koruyabilmelidir.
6. Ürün kısa sürede temizlik etkisini göstermelidir. Yağ giderici temizlik gücü bilimsel çalışma ile ispatlanmış olmalı ve bu çalışma muayene aşamasında sunulmalıdır.
7. Ürün konsantre olup % 0,5 oranında çeşme suyu ile sulandırılarak kullanılabilir. 1 litre konsantre üründen en az 200 litre kullanıma hazır solüsyon elde edilmelidir.
8. Firma sulandırılmış ürün litre maliyetini fiyat teklifinde belirtilecektir. Ekonomik açıdan en avantajlı teklif ürünün sulandırılmış litre cinsinden birim fiyatı üzerinden değerlendirilecektir.
9. Ürün ultrasonik temizleyici cihazlarla kullanılabilir nitelikte olmalıdır.
10. Sulandırılmış ürünün ph ı nötr olmalıdır.
11. Ürün paslanmaz çelik alüminyum bakır titanyum PVC akrilik yüzeyler, yüksek yoğunlukta polietilen, silikon, polyamid, akrilonitril ,bütadien ,sitren , poliüretan vb. yüzeyler ile geniş materyal uyumluluğuna sahip olmalı ve uyumlu olduğu materyaller listesi belgelendirilmelidir.
12. Ürün korozyif olmamalı korozyona neden olmadığını gösteren bilimsel çalışma muayene aşamasında sunulmalıdır.
13. Ürün içeriğindeki maddeler çevreye uyumlu olmalı ve bu maddelerin en az %90 oranında inorganik ve biyolojik olarak kolay bozunur maddelerden oluştuğu muayene aşamasında sağlanmalıdır.
14. Orjinal 5 l'lik ambalajında olmalı ambalaj üzerinde ürünün kimyasal içeriği üretim ve son kullanma tarihi lot numarası yazmalıdır.
15. Üretici firma tarafından ürün ile birlikte ürünün doğru kullanımı için 4 BİDON BAŞINA 1 ADET 25 COL hazneli doz pompası verilmelidir.

USAK ÜNİVERSİTESİ TIP FAKÜLTESİ
EĞİTİM VE ARAŞTIRMA
KARDİYOLOJİ UZMANI
Uzm. Dr. İlhan KÖKÜNCÜ
Dip. Tes. No: 132184
KARDİYOLOJİ UZMANI

USAK ÜNİVERSİTESİ TIP FAKÜLTESİ
EĞİTİM VE ARAŞTIRMA
KARDİYOLOJİ UZMANI
Uzm. Dr. Günay GÜNEŞ
Dip. Tes. No: 132184
KARDİYOLOJİ UZMANI

USAK ÜNİVERSİTESİ TIP FAKÜLTESİ
EĞİTİM VE ARAŞTIRMA
KARDİYOLOJİ UZMANI
Uzm. Dr. İlhan KÖKÜNCÜ
Dip. Tes. No: 129836
KARDİYOLOJİ UZMANI

16. Ürüne ait güvenlik veri fişi verilmelidir.

17. Ürün CE belgeli olmalı ve TITUBB kayıtlı olduğu belgelendirilmelidir.

18. Faturada talep edilen malzemenin tam ismi geçmeli ve UBB kodu belirtilmelidir.

19. Ürün 3 yıl miada sahip olmalıdır. Son kullanım tarihine kadar stabil kaldığı laboratuvar çalışması ile belgelenmelidir.

0.000

17. Ürün C

18. Ürün C

19. Ürün C

20. Ürün C

21. Ürün C

22. Ürün C

23. Ürün C

24. Ürün C

25. Ürün C

26. Ürün C

27. Ürün C

28. Ürün C

29. Ürün C

30. Ürün C

31. Ürün C

32. Ürün C

33. Ürün C

34. Ürün C

35. Ürün C

36. Ürün C

37. Ürün C

38. Ürün C

39. Ürün C

40. Ürün C

41. Ürün C

42. Ürün C

43. Ürün C

44. Ürün C

45. Ürün C

46. Ürün C

47. Ürün C

48. Ürün C

49. Ürün C

50. Ürün C

UŞAK ÜNİVERSİTESİ TIP FAKÜLTESİ
Uzm. Dr. İbrahim KÖRÜKÇÜ
Dip. Tes. No: 132136
Kardiyoloji Uzmanı

UŞAK ÜNİVERSİTESİ TIP FAKÜLTESİ
Uzm. Dr. Günay GÜNEŞ
Dip. Tes. No: 132136
Kardiyoloji Uzmanı

UŞAK ÜNİVERSİTESİ TIP FAKÜLTESİ
Uzm. Dr. İbrahim KÖRÜKÇÜ
Dip. Tes. No: 132136
Kardiyoloji Uzmanı

Uzm. Dr. İbrahim KÖRÜKÇÜ
Kardiyoloji Uzmanı
Dip. Tes. No: 129836
UŞAK ÜNİVERSİTESİ TIP FAKÜLTESİ
EĞİTİM VE ARAŞTIRMA HASTANE

EL ALETİ VE CİHAZ YÜZEY DEZENFEKTANI PERASETİK ASİT SIVI 5 LT

TEKNİK ŞARTNAME

1. Ürün yapıları gereği otoklav veya steril edilemeyen tüm rijit ve fleksible endoskopların, Anestezi aksesuarları gibi enfeksiyon riski yüksek kritik malzemelerin yüksek düzey dezenfeksiyonu için uygun olmalıdır.
2. Ürün aktive edilerek hazırlanmalı, aktivatör ve jeneratör karıştırılarak hazırlanan üründe perasetik asit üretilmelidir. Aktivasyon sonrası kullanıma hazır olmalıdır.
3. Ürün sıvı formda olmalıdır. Amin, kuarterner amonyum, aldehit, fenol, klor içermemelidir.
4. Ürün ilk aktive edildiğinde aletlerin zarar görmemesi ve etkin dezenfeksiyonun sağlanması için en fazla 2200 ppm seviyesinde perasetik asit ihtiva etmeli ve 14 günlük kullanım sürecinde 900 ppm'e kadar perasetik asit seviyesini korumalıdır. 1081S63DS metodu ile yapılmış ürün stabilite çalışması muayene aşamasında sunulmalıdır.
5. Ürün EN 14561 standardına göre hastane ortamlarından izole edilmiş dirençli bakteriler dahil (MRSA, ESBL Enterobacter aerogenes, ESBL Enterobacter cloacae, ESBL Escherichia coli, ESBL Klebsiella pneumoniae, VR Enterococcus faecium) 5 dakikada bakterisidal, EN 14563 standardına göre 5 dakikada mikobakterisida (Mycobacterium terrae, Mycobacterium avium), EN 14562 standardına göre 5 dakikada fungusidal (Candida albicans, Aspergillus dahil), EN 14476 standardına göre 5 dakikada virüsidal (Poliovirüs ve adenovirüs dahil) ve EN 14347 standardına (Bacillus subtilis) ve EN 13704 standardına göre sporlu bakterilere karşı (Bacillus subtilis ve Clostridium difficile dahil) 5 dakikada etkili olmalıdır. Firma bu özellikleri karşıladığına dair EN ISO 17025:2005 akreditasyonuna sahip uluslararası akredite laboratuvarlardan yapılmış mikrobiyolojik çalışma raporlarının orjinallerini ve ilgili laboratuvarın akreditasyon belgesini ve akreditasyon ekini muayene aşamasında sunulmalıdır.
6. Firma ürün beraberinde solüsyon içerisindeki perasetik asitin minimum etkili konsantrasyon (MEK) seviyesini ölçmeye yarayan test striplerini litre başına 1 adet olacak şekilde bedelsiz vermelidir. Test stripleri Ph ölçer olmayıp solüsyon içerisindeki etken maddeye duyarlı olmalı ve test striplerinin ürünün etkin olduğu etken madde aralığını ölçtüğüne dair 1081S38 metodu ve 1081S63DPA metodu ile yapılmış validasyon çalışması muayene aşamasında sunulmalıdır.
7. Kullanılacak ekipmanlarda herhangi bir korozyona neden olmamalı ve geniş materyal uyumluluğu olmalıdır. NFS 94.402-1 standardına göre yapılmış korozyon test çalışması ile ürünün materyal uyumluluk çalışması muayene aşamasında sunulmalıdır.

UŞAK ÜNİVERSİTESİ TIP FAKÜLTESİ
KARDİYOLOJİ UZMANI
Dip. Tes. No: 122134
Kardiyoloji Uzmanı

UŞAK ÜNİVERSİTESİ TIP FAKÜLTESİ
KARDİYOLOJİ UZMANI
Dip. Tes. No: 122134
Kardiyoloji Uzmanı

Uzm. Dr. İlhan KOYUNCU
Kardiyoloji Uzmanı
Dip. Tes. No: 129836
UŞAK ÜNİVERSİTESİ TIP FAKÜLTESİ VEYARŞ. HAST.